PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

HIPRAVIAR-AP suspensión inyectable para palomas

2. Composición

Cada dosis (0,2 ml) contiene:

Principio activo:

Paramixovirus-1 inactivado, cepa AP 1282 ≥ 1/16 IHA*

*IHA: Título de anticuerpos obtenido mediante inhibición de la hemoaglutinación

Advuvante:

Carbomero 934 0,32 mg

Excipiente:

Tiomersal 0,01 mg

Suspensión translúcida blanquecina.

3. Especies de destino

Palomas.

4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa de palomas (machos y hembras) para prevenir la Paramixovirosis.

5. Contraindicaciones

Ninguna.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Vacunar únicamente animales sanos.

Aves en periodo de puesta:

Puede utilizarse durante la puesta.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

Sobredosificación:

Tras la administración de una dosis 2X no se han observado acontecimientos adversos diferentes de los mencionados en la sección de acontecimientos adversos.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

<u>Incompatibilidades principales</u>:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Palomas:

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a	Reacción en el punto de inyección (Edema) ¹
partir de los datos disponibles):	

¹En caso de administración vía intradérmica puede producirse un edema regional de evolución favorable.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta verde

0

NOTIFICAVET: https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

La posología es de 1 dosis de 0,2 ml / ave.

El método de administración es por vía subcutánea en la parte dorsal media del cuello.

Programa vacunal recomendado:

Primovacunación: administrar una dosis (0,2 ml) a los 30-35 días de edad.

Revacunación: realizar como mínimo una revacunación anual con una dosis (0,2 ml).

9. Instrucciones para una correcta administración

Al ser una vacuna envasada en frascos multidosis es conveniente emplear toda la vacuna una vez empezado el frasco.

Agitar antes de usar.

Usar material estéril para su administración.

Administrar la vacuna cuando esté a una temperatura de unos 15 °C a 25 °C.

10. Tiempos de espera

Cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños. Conservar y transportar refrigerado (entre 2 °C y 8 °C).

No congelar.

Proteger de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en el envase después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

Número de autorización de comercialización: 2433 ESP

Formatos:

Caja con un vial de 50 dosis (10 ml).

15. Fecha de la última revisión del prospecto

06/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Datos de contacto

<u>Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:</u>

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135.

17170 Amer (Girona), ESPAÑA.

Tel.: +34 972 43 06 60

17. Información adicional